

(11) Publication number:

2001-220232

(43) Date of publication of application: 14.08.2001

(51)Int.CI.

CO4B 35/50 G01T 1/20 // CO9K 11/00 CO9K 11/08 CO9K 11/78

BEST AVAILABLE COPY

(21)Application number: 2000-262014

(22)Date of filing:

31.08.2000

(71)Applicant : GENERAL ELECTRIC CO <GE>

(72)Inventor: VENKATARAMANI VENKAT

SUBRAMAN

**GRESKOVICH CHARLES DAVID** 

**DUCLOS STEVEN JUDE BREWER JAMES ANTHONY** 

(30)Priority

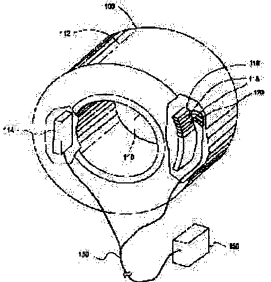
Priority number: 1999 388091

Priority date: 01.09.1999

Priority country: US

## (54) COMPOSITE CERAMIC ARTICLE AND METHOD FOR PRODUCING THE SAME (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for readily and effectively forming a line of detectors having reflection layers present between scintillator bars. SOLUTION: This method for producing a composite article comprises a step for forming a plurality of unfired ceramic elements arranged in line at an interval so as to form spaces between each other, a step for filling the space with the second material, and a step for firing the unfired ceramic elements with the second material to provide the objective composite article. The second material functions as a reflective layer for preventing the substantially whole light in the fired ceramic element from arriving at the neighboring fired ceramic element. The step for filling the space can be carried out by forming the second material into a slurry containing the second material as a powder, and immersing the unfired ceramic elements into the slurry. The dimensional control in the firing is improved and the processing cost is reduced by the process for simultaneously firing the unfired ceramic elements and the reflector composition.



**LEGAL STATUS** 

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

FTEU302-ACT 1/4

(原文除く 10 頁)

(19)日本国特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2001-220232 (P2001-220232A)

(43)公開日 平成13年8月14日(2001.8.14)

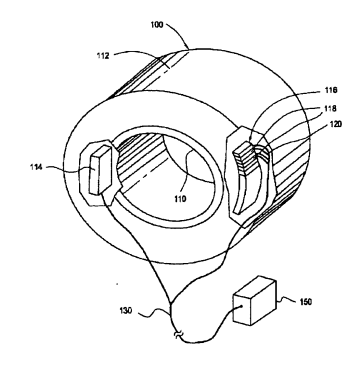
(51) Int.Cl.7	識別記号 FI		テーマコード(参考)		
C 0 4 B 35/50	C 0 4 B 35/50				
G01T 1/20		G 0 1 T 1/20	В		
			G		
// C09K 11/00		C 0 9 K 11/00	E		
11/08		11/08	В		
	審査請求 未請求	請求項の数29 OL 外国語出願	(全38頁) 最終頁に続く		
(21)出願番号	特願2000-262014(P2000-262014)	(71)出顧人 390041542			
*		ゼネラル・エ	レクトリック・カンパニイ		
(22)出願日	平成12年8月31日(2000.8.31)	GENERA	L ELECTRIC CO		
		MPANY			
(31)優先権主張番号	09/388091	アメリカ合衆	国、ニューヨーク州、スケネ		
(32)優先日	平成11年9月1日(1999.9.1)	クタデイ、リ	パーロード、1番		
(33)優先権主張国	米国(US)	・サプラマン・ヴェンカタラ			
		マニ			
		アメリカ合衆	国、ニューヨーク州、クリフ		
		トン・パーク	、サクソニー・ストリート、		
		5番			
		(74)代理人 100093908			
		弁理士 松本	<del>⊍ -</del>		
			最終頁に続く		

## (54) 【発明の名称】 複合セラミック物品及びその製造法

#### (57)【要約】

【課題】 シンチレーターバー間に反射層が介在した検 出器列を容易かつ有効に形成する方法の提供。

【解決手段】 本発明は、複合物品の製造方法であって、当該方法が、互いに隙間ができるように間隔をおいて並んだ複数の未焼成セラミック素子を形成する段階、及び第二の物質で充填する段階、及び第二の物質と共に未焼成セラミック素子を焼成して複合物品を形成皮質を含んでなる方法に関する。第二の物質は、焼成セラミック素子内の実質的にすべての光が隣接する焼成セラミック素子に到達するのを防ぐ反射層として機能する。隙間を充填する段階は、第二の物質を粉体として含むスラリーを形成し、このスラリーに未焼成セラミック素子を浸漬することによって実施し得る。未焼成セラミック素子と反射体組成物とを同時に焼成またカエコストが低減する。



#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 複合物品の製造方法であって、当該方法 が、

1

互いに隙間ができるように間隔をおいて並んだ複数の未 焼成セラミック素子を形成する段階、

上記隙間を第二の物質で充填する段階、及び第二の物質 と共に未焼成セラミック素子を焼成して複合物品を形成 する段階を含んでなり、上記第二の物質が焼成後に焼成 セラミック素子内の実質的にすべての光が隣接する焼成 セラミック素子に到達するのを防ぐ、方法。

【請求項2】 前記複数の未焼成セラミック素子の各々 が一つの連結部材から延在している、請求項1記載の方 法。

【請求項3】 前記隙間を充填する段階が、

第二の物質を粉体として含むスラリーを形成する段階、 及び上記スラリー中に未焼成セラミック素子を浸漬する 段階を含んでなる、請求項1記載の方法。

【請求項4】 未焼成セラミック素子をスラリー中に浸 漬しながら未焼成セラミック素子を真空に引く段階をさ らに含む、請求項3記載の方法。

【請求項5】 複数の未焼成セラミック素子をジグ内で 整列させる段階をさらに含んでなり、前記隙間を充填す る段階が複数のセラミック素子をスラリー中に浸漬する ことを含んでなる、請求項1記載の方法。

【請求項6】 前記第二の物質が乾燥粉体からなり、前 記隙間を充填する段階が乾燥粉体を隙間に噴霧すること を含んでなる、請求項1記載の方法。

【請求項7】 前記隙間を充填する段階が、

金属箔を前記第二の物質で被覆する段階、及び上記金属 箔を隙間に挿入する段階を含んでなる、請求項1記載の 30 方法。

【請求項8】 前記複数の未焼成セラミック素子を形成 する段階が酸化ガドリニウムと酸化イットリウムを含ん だセラミック粉体を調製することを含んでなる、請求項 1記載の方法。

【請求項9】 前記複数の未焼成セラミック素子を形成 する段階が賦活化ガーネット物質を含んだセラミック粉 体を調製することを含んでなる、請求項1記載の方法。

【請求項10】 前記第二の物質が酸化イットリウム及 び酸化ガドリニウムの少なくとも1種類を含む、請求項 1記載の方法。

【請求項11】 第一の物質と第二の物質が同一化学組 成を有するが充填密度が異なる、請求項1記載の方法。

【請求項12】 前記複合物品を予熱して未焼成セラミ ック素子の少なくとも1つ及び第二の物質から1種類以 上のバインダーを除去する段階をさらに含む、請求項1 記載の方法。

【請求項13】 スラリーを硬化させる段階をさらに含 む、請求項3記載の方法。

らなる、請求項1記載の方法。

【請求項15】 前記隙間が第一の組の平行な直線的隙 間と第二の組の平行な直線的隙間とからなり、第一の組 の隙間が第二の組の隙間に対して垂直である、請求項1 記載の方法。

【請求項16】 複合構造体の製造方法であって、当該 方法が、

第一のセラミック物質からなる第一の充填密度を有する 第一の粉体から複数の未焼成セラミック素子を形成する 10 段階、

第二のセラミック物質からなる第二の充填密度を有する 第二の粉体で前記未焼成セラミック素子間の隙間を充填 する段階、及び上記第二の粉体と共に未焼成セラミック 素子を焼成して複合構造体を形成する段階を含んでな り、第一のセラミック物質が第二のセラミック物質と同 一であるが、第一の充填密度が第二の充填密度と異な る、方法。

【請求項17】 第一のセラミック物質と第二のセラミ ック物質がイットリア及びガドリニアを含む、請求項1 6記載の方法。

【請求項18】 第一の充填密度が理論密度の55~6 5%であり、第二の充填密度が理論密度の25~35% である、請求項17記載の方法。

【請求項19】 第一の粉体が約0.5~0.7ミクロ ンの平均粒径を有しており、第二の粉体が約0.2~ 0.3ミクロンの平均粒径を有している、請求項18記 載の方法。

【請求項20】 複合物品の製造方法であって、当該方 法が、

一つの連結部材から延在していて該連結部材のみで連結 している複数の未焼成セラミック素子を含む第一の部品 であって、それら未焼成セラミック素子同士の間に隙間 が画成される第一の部品を形成する段階、

上記隙間をセラミック粉体で充填する段階、及びセラミ ック粉体と共に未焼成セラミック素子を焼成して複合物 品を形成する段階を含んでなる、方法。

【請求項21】 記隙間を充填する段階が、

第二の物質を粉体として含むスラリーを形成する段階、 及び上記スラリー中に未焼成セラミック素子を浸漬する 40 段階を含んでなる、請求項20記載の方法。前記隙間を 充填する段階が

【請求項22】 未焼成セラミック素子をスラリー中に 浸漬しながら未焼成セラミック素子を真空に引く段階を さらに含む、請求項21記載の方法。

【請求項23】 前記隙間を充填する段階が前記第二の 物質を隙間に噴霧することを含んでなる、請求項20記 載の方法。

【請求項24】 前記隙間を充填する段階が、

金属箔を第二の物質で被覆する段階、及び上記金属箔を 【請求項14】 前記隙間が複数の平行な直線的隙間か 50 隙間に挿入する段階を含んでなる、請求項20記載の方

3

【請求項25】 前記複数の未焼成セラミック素子を形 成する段階が酸化ガドリニウム及び酸化イットリウムを 含むセラミック粉体を調製することを含んでなる、請求 項20記載の方法。

【請求項26】 前記複数の未焼成セラミック素子を形 成する段階が賦活化ガーネット物質を含むセラミック粉 体を調製することを含んでなる、請求項20記載の方

【請求項27】 一つの連結部材から延在した複数の未 10 焼成セラミック素子を含む第一の部分、及び未焼成セラ ミック素子間の隙間を充填しているセラミック粉体を含 む第二の部分を含んでなる複合物品。

【請求項28】 前記未焼成セラミック素子が理論密度 の55~65%である密度を有しており、前記第二の部 分が理論密度の25~35%である密度を有している、 請求項27記載の複合物品。

【請求項29】 前記第一の部分が約0.5~0.7ミ クロンの平均粒径を有する粒子を含んでおり、前記第二 の部分が約0.2~0.3ミクロンの平均粒径を有する 粒子を含んでいる、請求項28記載の複合物品。

#### 【発明の詳細な説明】

## [0001]

法。

【発明の属する技術分野】本発明は、広義にはセラミッ クに関するものであり、さらに具体的には、第一のセラ ミック物質と第二の物質とを同時に焼成して得られる発 光性セラミック物質と介在反射性物質とからなる複合物 品に関する。

#### [0002]

【従来の技術】発光性物質は、電磁スペクトルのある部 分におけるエネルギーを吸収して、電磁スペクトルの異 なる部分におけるエネルギーを放出する。「蛍光体」又 は「シンチレーター」とも呼ばれる大半の発光性物質 は、電磁スペクトルの可視域外の放射線の吸収に応答し て電磁スペクトルの可視域内の放射線を放出する。大半 の蛍光体が応答する電磁スペクトル部分は、スペクトル の可視域よりも高エネルギー側である。例えば、(蛍光 灯などでの)紫外線に応答する蛍光体、(ブラウン管な どでの) 電子に応答する蛍光体、及び (X線撮影法など での)X線に応答する蛍光体などがある。

【0003】発光性物質を用いた用途の一例はコンピュ ータ断層撮影(CT)スキャナである。CTスキャナで は、X線源とX線検出器列を被検体の両側に配置して、 互いの位置関係を固定した状態で被検体の回りを回転さ せる。通例、CTスキャナは固体シンチレーターを含ん でおり、これは透明な固体の形態にある発光性物質から なる。CTスキャナの典型的な検出器列は個々のシンチ レーターバーを複数並べたものを含んでおり、各シンチ レーターバーにはその蛍光を対応する電気信号へと変換 する光検出器ダイオードが結合している。セルのシンチ レーターはそのセルに入射したX線を吸収して発光し、 該セルの光検出器で集光する。データの収集時、検出器 列の各セルは、その列の当該セルのその時点での光強度 を示す出力信号を与える。通例、CTスキャナ内の発光 性物質は線形特性を有していてその光出力は吸収放射線

量の線形関数であり、その光出力を励起放射線強度と直 接関係づけることができる。CTスキャナの技術分野で 周知のように出力信号を処理して被検体の像を作る。

【0004】光検出器ダイオードの位置する面以外のシ ンチレーターバーの面に反射コーティングを設けるのが 一般に有利である。コーティングは列の個々のシンチレ ーターバーで生じた光を反射する。コーティングの反射 特性は、光が1つのシンチレーターバーから他のシンチ レーターバーに伝わる(一般に「クロストーク」と呼ば れる)のを阻止することにより、像の精度を改善する。

【0005】反射層で隔てられた多数のシンチレーター バーからなる検出器列の様々な形成方法が当技術分野で 公知である。通例、シンチレーター材料の製造は、適当 なセラミック粉体を調製し、粉体を粉砕し、粉体をプレ スしてウェハを形成することによって行われる。次にウ ェハを焼成して通例は理論密度の99%を超える密度に する。

【0006】従来の形成法で起こることが知られている 一つつの問題は、焼成段階でウェハに反りが生じること である。かかる反りは、シンチレーター材料での不均一 な密度分布によって収縮率に差が生じるためである。用 途によってはシンチレーターバーの寸法公差が極めて小 さく、例えば0.0013cm(0.0005インチ) 未満のこともあるので、シンチレーターバー焼成時の収 縮差のため、さらに加工しなければバーの最終寸法を達 成するのが極めて困難になることがある。そこで、シン チレーターウェハは焼成後所望寸法まで研削、ラッピン グ及び研磨するのが通例であるが、これは費用と時間が かかることになる。シンチレーターバーの表面に反射コ ーティングを設けるプロセスも、多数の処理段階を必要 とするので、費用がかさむことになりかねない。

【0007】検出器列の他の形成方法が知られている。 例えば、ドイツ特許出願公開第19709690A1号 には、高密度層と高多孔質層とを交互に含んだ層構造を もつセラミック素子が開示されている。多孔質層は隣り 合った高密度層間にブリッジを形成する超小型構造体を 含んでいる。しかし、この方法ではシンチレーター素子 同士がブリッジで光学的に結合した検出器列が得られる が、これはクロストークを起こすことになり、デバイス・ の画像精度を低下させる。

【0008】ドイツ特許出願公開第19709691A 1号には、スペーサ構造体を備えた未焼成セラミック素 子を積み重ねて焼成した構造化セラミック素子の製造法 が開示されている。未焼成セラミック素子を焼成した後 スペーサ構造体間のキャビティーに機能補助物質を添加

50

することができる。しかし、この場合も、スペーサ素子 はセラミック素子と光学的に結合しており、そのためデ バイスの画像精度が低下する。

#### [0009]

【発明が解決しようとする課題】 そこで、公知の方法で みられる問題を回避しながら、シンチレーターバー間に 反射層が介在した検出器列を容易かつ有効に形成する方 法を開発することが望まれる。

#### [0010]

【課題を解決するための手段】本発明の一実施形態では、複合物品の製造方法は、互いに隙間ができるように間隔をおいて並んだ複数の未焼成セラミック素子を形成する段階、上記隙間を第二の物質で充填する段階、及び第二の物質と共に未焼成セラミック素子を焼成して複合物品を形成する段階を含んでなる。第二の物質は、焼成後、焼成セラミック素子内の実質的にすべての光が隣接する焼成セラミック素子に到達するのを防ぐ反射層として機能する。これら複数の未焼成セラミック素子は射出成形で形成することができ、各々が共通の連結部材から延在するものであってもよい。

【0011】隙間を充填する段階は、第二の物質を粉体として含んだスラリーを形成し、スラリーに未焼成セラミック素子を浸漬することによって実施し得る。この隙間を充填する段階は、粉体形態の第二の物質を隙間に噴霧することによっても実施し得る。隙間を充填する第二の物質は未焼成セラミック素子の形成に用いたものと同一物質であってもよいが、例えば充填密度及び/又は粒度などが異なる。

【0012】未焼成セラミック素子を反射体組成物と共に焼成するプロセスは、焼成時の寸法制御を改善するとともに、加工コストを低減する。

#### [0013]

【発明の実施の形態】本発明の他の特徴及び利点は以下 の詳細な説明並びに添付の図面から明らかとなろう。

【0014】図1は、コンピュータ断層撮影(CT)スキャニングシステムの一例を示す。CTスキャニングシステムの一例を示す。CTスキャニングシステム100は円筒形エンクロージャ110を有しており、その中に走査しようとする患者又は対象物が置かれる。ガントリー112がシリンダー110を囲繞していて、シリンダー軸の回りを回転するように構成されている。ガントリー112は、ガントリー上の電子機器をシステムの残りに接続するため、用いるシステムに応じて、完全に一回転した後戻るようにも設計し得るし、或いは連続回転するようにも設計し得る。ガントリー上の電子機器はX線源114を含んでいるが、X線源は通例扇形X線ビームを発生し、シリンダー110のガントリーの反対側に計装されたシンチレーター検出器列116に入射する。X線源の扇形パターンはX線源と検出器列116とで画成される平面内に位置する。

【0015】シンチレーター検出器列116の各セル1

18にはシンチレーター材料からなる固体透明バーとシ ンチレーターバーに光学的に結合した光検出器ダイオー ドとが組み込まれている。各光検出器ダイオードの出力 はガントリー上に計装された演算増幅器に接続される。 各演算増幅器の出力は、個々の導線120又は他の電子 機器によってコンピュータ断層撮影システムの主制御系 150に接続される。図示した実施形態では、X線源の 電力とシンチレーション検出器列の信号とがケーブル1 30によって主制御系150へと伝えられる。別法とし 10 て、ガントリーの連続回転が望まれる場合には、スリッ プリング又は光もしくは無線伝送を用いてガントリー電 子機器を主制御系150に接続してもよい。このタイプ のCTスキャニングシステムでは、シンチレーター材料 を用いて入射X線を光へと変換し、光を光検出器ダイオ ードで検出して電気信号へと変換し、電気信号を画像形 成その他の目的に処理すればよい。

【0016】検出器列116内のシンチレーターバーは 通例近接して隔設され、その一面、すなわち前面から放 射線が入る。シンチレーターバー内で放出された光は前 20 面と反対側の後面へと伝えられ検出される。光の放出は 照射体積内のあらゆる場所で起こり得るので、あらゆる 方向へと進行し得る。そのため、放出された光が後面以 外の面に向かって伝わる確率が比較的高い。そこで、各 シンチレーターバーは、光をシンチレーターバー内で後 面の光検出器に向けて反射する反射コーティングを外面 に含んでいるのが通例である。反射コーティングは1つ のシンチレーターバー内部の光が隣接シンチレーターバーに到達するのを防ぐ。

【0017】本発明の一実施形態では、検出器列116 の製造は、互いに隙間ができるように間隔をおいて並ん だ複数の未焼成セラミック素子を形成することによって 行われる。次いで、隙間を反射性物質で充填し、(未焼 成セラミック素子と介在反射性物質からなる)複合物品 を焼成する。「未焼成セラミック」という用語は、バイ ンダーを含むか含んでいないかを問わずセラミック材料 についていう。未焼成セラミック材料は理論密度未満 (通例、理論密度の65%未満)の密度を有しており、 通例は開放気孔構造を有している。「未焼成セラミッ ク」という用語は、従前素焼きセラミック材料として知 られているもの、例えばバインダーを除去するととも に、圧粉体での粒子同士のネッキングを通してその機械 的安定性を増大させるためセラミック成形体を予備焼成 して得られる材料を包含する。したがって、未焼成セラ ミック材料は理論密度の約90%以下の密度を有し得

【0018】本発明の一実施形態では、未焼成セラミック素子は、好適なセラミック粉体を調製し、セラミック 粉体をバインダー中に分散して、得られた組成物を未焼成セラミック素子の列の形状に射出成形することによっ 750 て形成される。

【0019】図2に、射出成形で形成した複合物品の一 例を示す。複合物品216は、各々一つの連結部材22 0から延在した多数の未焼成セラミック素子218を含 んでいる。図2に示す通り、連結部材220は長方形の 形をしており、複合物品216の辺「x」と「z」に沿 って延在している。連結部材220は厚さ「t」を有す る。連結部材220は未焼成セラミック素子218と一 体につながっている。

【0020】発光性物質はX線透過方向(矢印210で 示す)に厚さ「y」を有する。焼成後の厚さ「y」は通 例約2~4mmであるが、辺x及びzは各々通例約20 ~40mmの長さを有する。焼成後のセラミック素子間 の隙間は通例約100~130ミクロンの幅である。こ れらの寸法が単なる例示にすぎないことはいうまでもな 61

【0021】図2に示す通り、シンチレーター列の各案 子は反射層224で隔てられている。反射層224は列 の個々の素子218内で発生した光を反射する。好まし くは、反射層は鏡面反射体ではなく、拡散反射体であ る。鏡面反射体ではいずれかの鏡面に当たった光が反射 20 してシンチレーターバー内に戻る。結局、反射光の一部 が後面に到達して検出される。この過程では幾つかのタ イプの損失が生じ、光の出力は所望値よりも低くなる。 例えば、光が垂直に近い入射角で鏡面反射面に当たる と、後面に到達するまでに多数の反射が必要となる。銀 のような優れた反射体でも反射するのは入射光の約95 %にすぎず、その残りは吸収される。そこで、一回の反 射で約5%の光が損失する。シンチレーターバーの表面 で何回も反射すれば、ごく僅かな光しか残らない。さら に、面から面へと何度も反射する間、バー透過時にシン チレーター材料によって光が吸収される。対照的に、反 射体ではなく散乱体として作用する拡散反射体では、こ うした問題はかなり回避される。例えば、垂直入射角で 拡散反射体に当たった光はほぼ余弦分布で放射される。 そこで、バー内へと戻る入射エネルギーの割合は格段に 高まり、その反射角度は後面に達するのに有効な浅い角 度で、他の面との相互作用も減る。

【0022】図4に、未焼成セラミック素子がグリッド 又は画素構造の形態を取る本発明の別の実施形態を示 す。反射体物質の充填された隙間424は直交する2方 向に走っている。未焼成セラミック素子418は一つの 連結部材420から延びる。

【0023】未焼成セラミック素子の列の製造に使用し 得るセラミック粉体の一例はG d2 O3、Y2 O3 及び1種 類以上の希土類酸化物賦活剤からなる。この実施形態で は、シンチレーターバーは、Gd2O3約5~50モル %、Eu2O3及びNd2O3からなる群から選択される希 土類酸化物賦活剤約0.02~12モル%、並びにPェ 2O3及びTb2O3からなる群から選択される1種類以上 の残光低減剤約0.003~0.5モル%から実質的に 50 なる組成を有する。このシンチレーター組成物の残部は Y2 O3である。

【0024】この実施形態のセラミック粉体は、例えば 純度99.99~99.9999%のイットリア及びガ ドリニアのサブミクロン乃至ミクロン粉体を、酸化物、 シュウ酸塩、炭酸塩もしくは硝酸塩の形態の所望の希土 類賦活剤又はそれらの混合物と混合することによって調 製できる。液体ビヒクルとして例えば水、ヘプタン又は アルコールを用いてメノウ乳鉢と乳棒又はボールミルで 10 所定の成分を混合すればよい。乾式ミリングを混合及び 粉体凝集物の解体のために用いてもよく、好ましくはボ ールミル内での粉体の詰まりや粘着を防ぐため1~5重 量%のステアリン酸又はオレイン酸のような粉砕助剤を 用いる。化学成分を硝酸塩、炭酸塩又はシュウ酸塩の形 態で添加したときは、通例、セラミックシンチレーター の製造前に対応酸化物を得るためのか焼段階が必要とさ

【0025】上述のシンチレーター材料のある具体的な 製造方法では、ガドリニア、ユーロピア及びイットリア の酸化物化合物を硝酸に溶解して硝酸塩溶液とする。酸 化プラセオジムを含む組成物では、Pr6O11も硝酸に 溶解させる。次に、これら2種類の硝酸塩溶液を混合 し、シュウ酸の過飽和溶液に添加して、共沈結晶性シュ ウ酸塩粉体を生じさせる。シュウ酸塩粉体を洗浄乾燥し た後、約800℃の空気中での加熱によってか焼して所 望の酸化物粉体を得る。

【0026】酸化テルビウムを含む組成物では、Pre O11に代えて又は加えてTb4O7を硝酸に溶解して硝酸 塩溶液を生じさせ、これをガドリニア、ユーロピア及び イットリアの硝酸塩溶液と混合する。なお、Pr6O11 及びTb4O7は、シンチレーター材料の製造法での焼成 のような熱処理時にシンチレーター組成物中でそれぞれ Pr2O3とTb2O3へと転化する。ユーロピウムに代え て又は加えてネオジムを賦活剤として使用することもで きる。この場合、Nd2O3を硝酸塩溶液に添加する。

【0027】E u2O3の望ましい濃度は約1~6モル% である。Nd2O3は好ましくは約0.05~1.5モル %の濃度で添加される。Gd2O3の濃度は一般に約5~ 50モル%とし得る。この製造法のさらに詳しい説明は 米国特許第5521387号に記載されており、その開 示内容は文献の援用によって本明細書の内容の一部をな

【0028】本発明の別の実施形態では、シンチレータ 一組成物は、母材ガーネットをX線又は光ルミネセンス のため適当なイオンで賦活化したものからなり、かかる 賦活イオンには、例えばクロム、セリウム、ネオジムそ の他のカチオン又はこれらの混合物などがある。これら の材料の母材ガーネットは、例えばガドリニウムガリウ ムガーネット(Gd3Ga5O12)やイットリウムアルミ ニウムガーネット (Y3A 15 O12) のような三元素系

30

(2種カチオン)であってもよいし、或いは例えばガドリニウムスカンジウムガリウムガーネット (Gd3Sc2Ga3O12) やガドリニウムスカンジウムアルミニウムガーネット (Gd3Sc2Al3O12) のように4元素以上からなるものでもよい。

【0029】かかる組成物のシンチレーター粉体原料は適量の所望カチオンの塩酸溶液を作ることによって調製できる。適量とは、所望の相対比のカチオンを含む最終透明物体が得られるような相対的濃度を意味する。例えば、カチオンがカチオン原料の塩酸溶液中での濃度と同じ相対濃度で最終透明物体中に存在するような場合には、その相対濃度は塩酸溶液中での所望濃度である。原料塩酸溶液を最終透明多結晶質物体へと転化させるプロセスで1種類以上のカチオンの量がその他のカチオンの量に対して相対的に減少する場合には、原料塩酸溶液における適量は所望の組成を有する最終透明ガーネット物体が得られるような量である。

【0030】この原料塩化物溶液の一つの調製方法は、酸化物の形態の原料カチオンを熱濃塩酸に溶解することである。カチオン原料は所望により酸化物ではなく塩化 20物として準備してもよい。その他の原料化合物も使用できる。原料が熱濃塩酸に完全に溶解したら、得られた溶液を室温に冷却する。得られた溶液は透明で、いかなる原料の析出又は沈殿もあってはならない。原料の析出や沈殿が生じた場合には、溶液を再度加熱して、再度室温に冷却したときに析出や沈殿が全く起こらないように追加の塩酸を溶液に加えるべきである。換言すれば、原料が室温での溶解度以上に存在することがないように充分な塩酸を使用すべきである。

【0031】これとは別個に、シュウ酸アンモニウム又はそれぞれの量のアンモニアとシュウ酸を溶解することによってシュウ酸アンモニウム $(NH_4)_2$   $C_2$   $O_4$  溶液を形成する。カチオン含有塩化物溶液と完全に反応するように充分なシュウ酸アンモニウムを調製しなければならない。シュウ酸アンモニウム溶液は通例約7.5~約9.5のpH、さらに典型的には8.0~8.5opHを有する

【0032】小バッチを作成する際には、シュウ酸アンモニウム溶液を攪拌しながらシュウ酸アンモニウム溶液に塩化物カチオン原料溶液を滴下してもよい。通例、これら2種類の溶液が接触すると白色析出物が生じる。少量調製する場合には、混合容器中に磁気攪拌棒を使うのが、これらの溶液を混合する好ましい方法である。塩化物原料溶液がすべてシュウ酸アンモニウム溶液に添加されれば、析出物の生成は完了する。

【0033】この析出段階で、析出物は、最初シュウ酸塩溶液中に析出物がコロイド状に懸濁して存在する充分小さい粒子として形成される。析出段階の完了後、コロイド状懸濁物はゆっくりと沈降して、容器の底の白色の析出物とその上の透明な溶液が残る。この沈殿過程は析 50

出物を含む液体をろ過及び/又は遠心することで促進し 得る。

【0034】所望により、液体から析出物を分離する前 に析出物を水及び/又はアルコールで洗浄してもよい。 そうするには、析出物を沈殿させ、液体を流し捨てるな どして大半の液体を除き、洗浄用の水又はアルコールを 加え、析出物を再度沈殿させ、透明な液体を再度除去す ればよい。最終的な透明ガーネットに高純度及び/又は 厳密に制御された組成が望まれる場合には、洗浄水は高 10 純度脱イオン水であるべきであり、アルコールは標準試 薬級の純度のものであるべきである。この洗浄工程で過 剰のシュウ酸アンモニウム及び塩化アンモニウムなどの 反応生成物が析出物から除去される。析出物を次いでろ 過、遠心その他の技術によって洗浄溶液から分離する。 析出物は、例えば約110℃の温度で一日オーブン乾燥 するか又は真空乾燥するなどして乾燥するのが好まし い。乾燥析出物を次いで空気中約750℃の温度に加熱 して熱分解する。

【0035】この粉体を通例ボールミルで、例えばジルコニア粉砕媒体とメチルアルコールやイソプロピルアルコールのような液体ビヒクルを用いて粉砕する。ボールミルによる粉砕時間は約4~24時間が有効である。別法として、約60~約100psiの設定圧力での流体エネルギーミリング又はジェットミリングを利用し得る。

【0037】所望のセラミック粉体を調製すれば、セラミック粉体から未焼成セラミック素子の列を形成できる。一実施形態では、セラミック粉体を適当なバインダーに分散させ、未焼成セラミック素子の列を射出成形によってニアネットシェイプに一体成形する。こうして一体成形した列は製造面で有利である。例えば、適当な反射体材料を素子間の隙間に充填することによって各セラミック素子に反射コーティングを容易に設けることができる。また、反射体材料とセラミック素子の同時焼成プロセスによって、焼成時のセラミック素子の寸法制御が向上し、ひいては従来の後段の加工段階がある程度或いは全く必要なくなる。

【0038】射出成形工程では、セラミック粉体を適当なバインダーとブレンドする。このブレンド段階は、例えば高強度ミキサーで行うことができる。適当なバインダーの一例は、融点52~58℃のパラフィンワックス33+1/3重量部、融点59~63℃のパラフィンワックス33+1/3重量部、及び融点73~80℃のパ

ラフィンワックス33+1/3重量部からなる。これらパラフィンワックスはアルドリッチ・ケミカル(Aldrich Chemical)からそれぞれ製品番号317659、327212、及び411671として入手できる。パラフィンワックス100重量部に対して白蜜ろう4重量部、オレイン酸8重量部及びステアリン酸アルミニウム3重量部を添加する。

【0039】別法として、バインダーは、例えば、蜜ろうのような低融点ワックスと、高融点のポリプロピレンやポリエチレンーエチルビニルアセテートコポリマーのようなポリマーと、ステアリン酸のような潤滑剤との組合せからなっていてもよい。セラミック粉体の射出成形に好適な他のバインダーは、例えば米国カリフォルニア州トランス(Torrance)のアライド・シグナル社(Allied Signal Inc.)及び米国ニューヨーク州バッファローのベンチマーク・セラミクス(Benchmark Ceramics)から市販されている。

【0040】射出成形によって未焼成セラミック素子の列を製造する装置の一例を図3に示す。図3には、シンチレーター材料を収容したインジェクタ370と共に金20型360が示してある。この射出成形プロセスでは、成形用組成物、例えば有機バインダーに分散したセラミック粉体を軟化点まで加熱し、インジェクタ370を用いて金型360内に射出して所望の形状とする。金型360は本体部362とカバー部364を含み得る。

【0041】射出成形プロセスでは、インジェクタ370により通路372を介して金型をシンチレーター材料で充填する。シンチレーター材料は射出後金型内で冷えて硬化する。シンチレーター材料の硬化後にインジェクタと金型のカバー部364を外す。次に、成形品(この場合は未焼成セラミック素子の列)を金型から取り出す。射出成形後の未焼成セラミック素子の密度は通例理論密度の45~65%である。

【0042】本発明の例示的実施形態でニアネットシェイプの未焼成セラミック素子列を形成するその他の方法には、スリップキャスティングとゲルキャスティングがある。未焼成セラミック素子の列は、未焼成セラミック材料のブロックにダイヤモンドソーなどで溝を機械加工することによっても形成できる。未焼成セラミック材料のブロックはアイソスタティック成形、押出又は射出成40形のような慣用法によって形成できる。

【0043】次に、未焼成セラミック素子間の隙間を図2又は4に示す通り反射体材料で充填する。一実施形態では、反射体材料を適当な液体中に分散した反射体粉体からなる液体スラリーの形態で供給する。未焼成セラミック素子の列をスラリーに浸漬する。そうするには、例えば未焼成セラミック素子の列を適当な大きさの容器の内部に入れればよい。容器は通例、未焼成セラミック素子の列がスラリー中に完全に沈むようにその列の高さよりも高い側壁を有している。隙間及び列の上にスラリー50

を注入する。所望により、浸透を促進するために反射体 スラリーを隙間に真空含浸してもよい。

【0044】反射体粉体は、例えば、酸化イットリウ ム、酸化ジルコニウム、酸化ハフニウム、酸化タンタ ル、ランタニドの酸化物、アクチニドの酸化物のような 耐熱酸化物、チタン酸バリウムのようなチタン酸塩、高 融点アルミン酸塩、重金属酸化物のケイ酸塩、及びこれ らの混合物を含み得る。適当な反射体粉体の一例は酸化 イットリウム又は酸化イットリウムと気孔形成剤として 10 の炭素との混合物である。反射体粉体は通例、高屈折率 (例えば約1.80を超える屈折率)と、反射すべき光 の波長の1/3~2/3の平均粒径を有する。通例、シ ンチレーター用途には、シンチレーターバーで発生する 光の波長は400~700ナノメートルの範囲である。 通例、反射体粉体は、反射体材料がシンチレーター材料 と融合したり過剰に反応したりしないように高い融点 (例えばシンチレーター材料の融点以上の融点) を有す る。

【0045】反射体粉体は、水又はアルコール類やオレフィン類のような有機溶媒などの適当な液体に分散し得る。ポリアルコール、アクリレート、アクリロイド及びアクリルアミドのような追加の有機バインダーを配合して乾燥スラリーに強度を与えてもよい。粉体の分散は、当技術分野で周知のように、高分子電解質などの適当な分散剤や湿潤剤を用いて促進し得る。

【0046】未焼成セラミック素子の列にスラリーを充填した後、スラリーを乾燥又は空気硬化させて、固化した反射性物質と未焼成セラミック素子の列からなる複合物品を形成する。反射体スラリーは、例えば約80~90℃に約7~9時間加熱して反射体組成物中のバインダーを重合させることによっても硬化できる。所要に応じて、スラリーを酸化して炭素を燃焼させることもできる。

【0047】本発明の別の実施形態では、反射性物質は 別の方法で未焼成セラミック素子の列に充填できる。例 えば、粉体をドライエアロゾルとして噴霧するなど加圧 下で素子間の隙間に乾燥粉体を押し込むことによって、 未焼成セラミック素子の列の表面上に反射層を形成する ことができる。未焼成セラミック素子間に挿入される乾 燥粉体は未焼成セラミック素子と同一材料であってもよ いが、粒度及び充填密度のいずれか又は両方が異なる。 一例として、未焼成セラミック素子は密度が理論密度の 約55~65%で平均粒径が約0.5~0.7ミクロン である賦活化イットリアーガドリニア材(例えば、イッ トリアとガドリニアと上記のユーロピウムなどの1種類 以上の希土類酸化物賦活剤からなる材料)からなり、反 射体粉体は同じ賦活化イットリアーガドリニア材からな るが、その密度は理論密度の約25~35%であり、平 均粒径は約0.2~0.3ミクロンである。

【0048】反射体粉体の充填密度の方が低いため、得

30

られる反射体材料は焼成時に未焼成セラミック素子より も低密度となり、収縮度は小さくなる。反射体材料の収 縮度が小さいことで、焼成時にセラミック素子の列がそ の形状と寸法の完全性を維持する程度は反射体材料がな い場合よりも高くなるという利点が得られる。得られる 最終反射層の気孔は、その反射層に入ってくる光を散乱 してシンチレーター素子へと戻す働きをし、素子間の光 学的なクロストークを阻止する。

【0049】未焼成セラミック素子間に反射層を設けるさらに別の方法では、モリブデンやタングステンのような耐熱金属箔を所望の反射体粉体で被覆し、被覆された箔をセラミック素子間の隙間に挿入し、得られた複合物品を焼成する。金属箔を被覆するには、例えば、アクリル系エマルションのようなバインダーに反射体粉体を分散させてペイントを作り、金属箔上に粉体を塗布することができる。金属中間層は追加の光障壁となり、シンチレーター素子間のクロストークをさらに低減する。

【0050】未焼成セラミック素子の列又は反射体組成 物が1種類以上のバインダーを含んでいる場合、通例、 未焼成セラミック素子の列及び/又は反射体組成物から バインダーを除くため複合物品に対して予熱段階を実施 する。予熱段階は、通例、加熱速度が毎時約3~100 ℃で、温度範囲が120~600℃で、加熱時間が6~ 168時間、特に6~48時間という加熱サイクルを含 んでおり、かかる加熱サイクルは、有意の変形を起こさ ずに未焼成セラミック素子の列及び/又は反射体組成物 から有機バインダーを除去するのに有効である。別法と して、未焼成セラミック素子の列をその列の素子間に反 射層を設ける前に予熱してバインダーを燃焼させてもよ い。予熱段階後の未焼成セラミック素子の密度は通例理 30 論密度の約55~70%である。所望により、複合物品 を予熱する段階、反射体組成物を硬化させる段階、及び 複合物品を焼成する段階は、中間冷却を行わずに一回の 加熱工程で実施することもできる。

【0051】次に、複合物品を制御された雰囲気中高温 で所望の時間焼成してセラミックの密度をほぼその理論 密度まで高め、透明な物質を形成する。この焼成段階を 実施するには、例えば、複合物品を真空中又は還元性も しくは酸化性の雰囲気中、毎時約100~700℃の速 度で、約1800~2100℃の焼成温度まで加熱すれ 40 ばよい。焼成温度を約1~30時間保った後、約2~1 0時間かけて複合物品を室温まで冷却する。別法とし て、焼成工程は最終焼成温度よりも低い温度に保持する 段階を含んでいてもよい。例えば、複合物品を毎時約3 00~400℃の速度で約1600~1700℃の保持 温度まで加熱することができ、約1~20時間保持した 後、温度を毎時約25~75℃の速度で約1800~2 100℃の温度に上げ、約1~10時間の間最終焼成す ることができる。焼成とは、加熱によってセラミック材 料の密度をその理論密度まで高める工程をいう。焼成シ 50 ンチレーター材料は通例理論密度の99.9%を超える 密度を有する。

【0052】焼成後充填反射体領域は、粉体の特定の組成、焼成前の低い密度(通例、理論密度の25~55%)、及び焼成後得られる低い密度(通例、理論密度の50~99.5%、特に70~80%)のため、不透明のままである。不透明な反射層はシンチレーターバーから放出された光を反射し、シンチレーターバーの1つで発生した実質的に全部の光が隣接するシンチレーターバーに伝播するのを阻止する。

【0053】未焼成セラミック素子を緻密化して透明状態にすると共に反射層を部分的に焼成して不透明な反射体にする焼成工程の後、セラミック素子の列の連結部材220、420を慣用法で除去すればよい。その後、列の残りを所要の厚さ、通例は約3mmに仕上げ加工し、さらに加工してシンチレーターモジュールを形成することができる。

【0054】通例、厚さ100ミクロン(4ミル)の最終反射性物質は98%を超える反射率が、3%未満の透過率、3%未満の可視波長吸光度、及び10%未満の放射線損傷を有する。放射線損傷は、1MRadのX線照射後の可視波長の反射能の変化と定義される。

【0055】未焼成セラミック素子の列と介在反射体か らなる複合物品を形成するさらに別の方法では、未焼成 セラミック素子の間に反射体材料の層を挟み込んだサン ドイッチ構造体を製造する。このためには、1)未焼成 セラミック素子を所望の厚さの反射体層で被覆し、その 組合せを積み重ねて所望の列を形成し、得られた複合構 造体を焼成するか、2) 未焼成セラミック素子上に所望 の厚さの反射体粉体の層を形成し、そのような未焼成セ ラミック素子を多数作って列を形成し、得られた複合構 造体を焼成するか、3)予めテープの形状に製造した反 射体材料の層を未焼成セラミック素子間にサンドイッチ 状に挟んでスタックを形成し、得られた複合構造体を焼 成するか、或いは4)複数の未焼成セラミック素子をジ グ中に並べ、複数のセラミック素子をスラリー中に浸漬 し、スラリーを乾燥させ、得られた複合物品を焼成すれ ばよい。

#### [0056]

【実施例】イットリアーガドリニア材からなる図2に示す未焼成セラミック素子の列を、36mlの脱イオン水、0.85gの分散剤Darvan 821A、2.0mlのNH4OH、及び50gの純度99.99%の蛍光体級のY2O3(モリー社(Moly Corporation))という組成を有する反射体スラリーと共に焼成した。スラリーペイントを5分間振盪した。次に、未焼成セラミック素子の列をビーカーに入れた。約半分のスラリーをビーカー中に注ぎ、列を覆った。ビーカーを真空チャンバに入れ、30分間真空に保った。次にビーカーを真空チャンバから取り出し、約1時間列を乾燥させた。次に未焼

成セラミック素子の列をBrew炉に入れ、ほぼ理論密 度まで焼成した。

【0057】得られた物品はシンチレーターバーとその 中に介在反射体層を有する複合構造体であった。この複 合構造体の寸法を測定して、この具体例の方法によって 達成された寸法安定性を確かめた。特に、各シンチレー ターバーの幅(図2の「rl)と各反射層の幅(図2の\* \* 「s」)をバーの長さに沿って3つの点(図2の 「u」、「v | 、「w | ) で測定した。16のバーと反 射体の平均と標準偏差 (σ) のデータをミクロンで表に 示す。

[0058]

【表1】

位置	u		v		w	
バー/反射体	バー	反射体	バー	反射体	バー	反射体
平均 (µm)	911.1	125.7	913.4	125.0	916.9	121.4
σ (μm)	4.06	13.7	8.13	16.5	6.86	9.40

【0059】本発明のこの実施形態に従って形成された 複合構造体を、反射体材料を介在させないで形成し焼成 した類似の構造体(「比較構造体」)と比較した。比較 構造体は研磨の際にシンチレーターバーの端が割れて破 片になる傾向があるのでその寸法の測定は困難であっ た。しかし、目視で比較したところ、表1に記載した本 発明の実施例で達成された寸法安定性は比較構造体の寸 20 む複合物品の図である。 法安定性より明らかに優れていた。

【0060】以上開示した実施形態を考慮すれば本発明 の他の実施形態は当業者に明らかであろう。本明細書及 び実施例は単なる例示であり、本発明の範囲と思想は特 許請求の範囲に定義した通りである。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の一実施形態によるコンピュータ断層 撮影スキャニングシステムの図である。

【図2】 本発明の一実施形態による、複数の未焼成セ

ラミック素子と、これら素子間に介在反射物質とを含む 複合物品の図である。

【図3】 未焼成セラミック素子の列を射出成形する装 置の一例の図である。

【図4】 本発明の別の実施形態による、複数の未焼成 セラミック素子と、これら素子間に介在反射物質とを含

#### 【符号の説明】

100 CTスキャニングシステム

114 X線源

116 シンチレーター検出器列

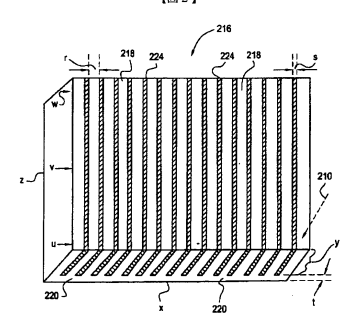
2 1 6 複合物品

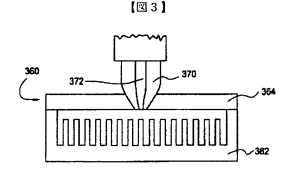
218、418 未焼成セラミック素子

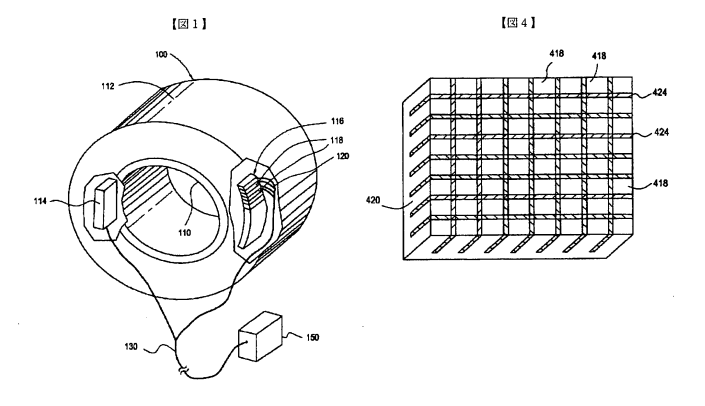
220、420 連結部材

224、424 隙間(反射層)

【図2】







フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

C 0 9 K 11/08

11/78

CPB

(72)発明者 チャールズ・デビッド・グレスコビッチ アメリカ合衆国、ニューヨーク州、スケネ

クタデイ、ビューモント・ドライブ、1229

FΙ

テーマコード(参考)

C 0 9 K 11/08

11/78

J CPB

(72)発明者 スティーブン・ジュード・ダクロス

アメリカ合衆国、ニューヨーク州、クリフ

トン・パーク、キャリッジ・ロード、61番

(72)発明者 ジェームズ・アンソニー・ブリュアー

アメリカ合衆国、ニューヨーク州、グレン

ビル、ヒルサイド・コート、7番

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.